### PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

08-048539

(43)Date of publication of application: 20.02.1996

(51)Int.CI.

CO3C 4/00

CO3C 3/16

(21)Application number: 06-246399

(71)Applicant :

NIPPON SHEET GLASS CO LTD

(22)Date of filing:

12.10.1994

(72)Inventor:

NAGASHIMA YASUKIMI

KURODA ISAMU

(30)Priority

Priority number: 06121302

Priority date: 02.06.1994

Priority country: JP

#### (54) ANTIBACTERIAL GLASS COMPOSITION

#### (57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a glass compsn. contg. phosphate glass capable of stably containing a large amt. of Ag+ ions which have a high velocity of dissolution in water, can exhibit satisfactory antibacterial activity and are hardly reduced to metal silver by heat or light under coexistence with a resin, etc., to hardly cause discoloration.

CONSTITUTION: This antibacterial glass compsn. consists of, by mol, 40-55% P2O5, 20-55% CaO+MgO, 5-25% Na2O+K2O, 0-03-5% Ag2O, 0-2-5% CeO2+TiO2, 0-30% ZnO+BaO (20% ≤CaO+MgO+ZnO+BaO≤55%), 0-5% SiO2+Al2O3, 0-20% B2O3 and 0-5 PbO.

#### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

# (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-48539

(43)公開日 平成8年(1996)2月20日

(51) Int.Cl.<sup>8</sup>

酸別記号 庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

C 0 3 C 4/00 3/16

### 審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全 6 頁)

		_	
(21)出願番号	<b>特顯平6-246399</b>	(71)出願人	
			日本板硝子株式会社
(22)出顧日	平成6年(1994)10月12日		大阪府大阪市中央区道修町3丁目5番11号
•		(72)発明者	長嶋 譲仁
(31)優先権主張番号	<b>特原平6-121302</b>		大阪市中央区道修町3丁目5番11号 日本
(32)優先日	平6 (1994) 6月2日		板硝子株式会社内
(33)優先權主張国	日本 (JP)	(72)発明者	黒田 勇
			大阪市中央区道修町3丁目5番11号 日本
			板硝子株式会社内
		(74)代理人	<b>弁理士 大野 精市</b>

# (54) 【発明の名称】 抗菌性ガラス組成物

# (57)【要約】

【目的】 多量のAg'イオンを安定に含有することができるリン酸塩系ガラスにおいて、水分への溶解速度が高く十分な抗菌性を発現でき、しかも樹脂等との共存下において熱あるいは光により金属銀に還元されにくく、変色を起としにくいガラス組成物を提供する。

【構成】 モル%で表示して、P,0, 40~55%、CaO+MgO 20~55%、Na,0+K,O 5~25%、Ag,O 0.03~5%、CeO,+TiO,0~2.5%、ZnO+BaO 0~30%、ただし(CaO+MgO+ZnO+BaO)の合計 20~55%、SiO,+Al,O,0~5%、B,O,0~20%、PbO 0~5%からなることを特徴とする抗菌性ガラス組成物である。

1

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】モル%で表示して、

P. 0, 40~55% CaO+MgO 20~55%  $Na_2O+K_2O$ 5~25% Ag<sub>2</sub>O  $0.03 \sim 5\%$  $CeO_2 + TiO_2$  $0 \sim 2.5\%$ ZnO+BaO  $0 \sim 30\%$ 

ただし (CaO+MgO+ZnO+BaO) の合計20 ~55%

S i O, + A 1, O, 0~5% B,O, 0~20% PbO 0~5%

からなることを特徴とする抗菌性ガラス組成物。

【請求項2】モル%で表示して、

P, O, 40~55% CaO+MgO 20~55%  $Na_2O+K_2O$ 5~25% Ag<sub>2</sub>O  $0.03 \sim 5\%$  $CeO_2 + TiO_2$  $0.05\sim2.5\%$ ZnO+BaO  $0 \sim 30\%$ ただし(CaO+MgO+ZnO+BaO)の合計20 ~55%

 $SiO_{1} + AI_{2}O_{1}$ 0~5%  $B_2O_3$ 0~20% PbO  $0 \sim 5\%$ 

である請求項1 に記載の抗菌性ガラス組成物。

### 【発明の詳細な説明】

### [0001]

【産業上の利用分野】本発明は、抗菌および抗カビ性に 30 優れたガラス組成物、さらには抗菌および抗カビ性に優 れ、樹脂等に添加した時に変色を起こしにくいガラス組 成物に関する。

### [0002]

【従来の技術】従来から、銀イオンを溶解性ガラスに含 有することで抗菌性を付与する方法が数多く提案されて いる。このような溶解性ガラスとしては、SiO,,B ,O,を主成分とするホウケイ酸系とP,O,を主成分とす るリン酸系が知られている。例えばホウケイ酸系の溶解 性ガラスにAg・イオンを含有させた抗菌性のある水処 40 理剤(特公平4-50878)、リン酸系の溶解性ガラ スにAg\* イオンを含有させた抗菌性のある樹脂添加用 ガラス組成物 (特開平4-338129) などがある。 [00031

【発明が解決しようとする課題】Ag\* イオンは、固体 中に存在していても、またそれから溶出して水中などに 単独で存在しても抗菌力を示す。Ag゛ イオンは、溶解 性ガラス中に存在している場合には、それから溶出して 水中などにAg・イオンが溶出しやすいので、Ag・イ オンはより広い範囲に広がるのでその効力はより広い範 50 物を、特定の割合でアルカリ金属酸化物に置換すること

囲で発揮される。したがって、用途によってはAg・イ オンの溶出が好ましい場合がある。銀含有溶解性ガラス は、そのようなAg・イオンを溶出するタイプの抗菌材 料の典型である。銀含有溶解性ガラスの抗菌性は、主に 水に溶解してAg・イオンを溶出することによって発揮 されるので、そのようなガラスには適当な水への溶解性 が必要とされる。銀含有ガラスが抗菌性を示すために は、例えば日本光学硝子工業会規格(JOGIS)「光 学ガラスの化学的耐久性の測定方法(粉末法)06-1 10 975」による重量減で0.2~60%程度の水に対す る溶解性が必要であり、特に強い抗菌性を示すためには 本試験法による重量減で20%程度以上の水に対する溶 解性が必要である。そのような銀含有溶解性ガラスとし ては、特公平4-50878に開示されているようなホ ウケイ酸系ガラスなどがある。しかし、ホウ系酸系ガラ ス中におけるAg・イオンの安定性は余り高くないの で、樹脂等との共存下において熱あるいは光により容易 に金属銀に還元されて樹脂に好ましくない変色を起こ す。

【0004】これに対して、リン酸系ガラス中ではAg 20 ・ イオンは非常に安定で、リン酸系ガラスはホウ系酸系 ガラスに比べてより多量のAg・イオンを含有できる。 また、樹脂等との共存下において、熱あるいは光により 金属銀に還元されにくく変色を起としにくい。上記特開 平4-338129に開示されたリン酸系ガラス組成物 はこのような現象に着目し、合成樹脂に添加した時に変 色を起こしにくいガラス組成物として発明されたもので ある。しかし、本特許に開示されているガラス組成物 は、水分への溶解速度が比較的小さく、Ag・イオンを 多量に含有できるにもかかわらず抗菌性を十分に発現で きない。

【0005】一方、リン酸系ガラスの水分への溶解速度 は、P2Os含有を増加させることによって上昇させるこ とができる。しかし、通常のガラス原料と同様に混合。 溶融が可能な粉末状原料を使用可能な範囲はP,O,含有 量55モル%程度までであり、その範囲ではガラスの水 への溶解速度を余り大きくすることは出来ない。

【0006】本発明は、上記従来技術の問題点に基づ き、多量のAg・イオンを安定に含有することができる リン酸塩系ガラスにおいて、水分への溶解速度が高く十 分な抗菌性を発現できるガラス組成物を提供すること、 また樹脂等と混合して使用される場合には、樹脂等との 共存下において熱または光により金属銀に還元されにく く、変色を起こしにくいガラス組成物を提供する事を目 的とするものである。

# [0007]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、比較的耐 水性が高く水分への溶解速度の小さいアルカリ土類リン 酸塩をベースとするリン酸塩ガラスのアルカリ土類酸化

2

3

によってガラスの水分への溶解速度を抗菌性を示すガラ スとして適当な範囲に上昇させることが出来ることを見 い出し本発明に到達した。また、リン酸塩ガラス中にお いてはホウケイ酸塩ガラス中においてより安定なAg・ イオンの安定性も、アルカリ金属酸化物の導入によって 低下し樹脂等との共存下において熱あるいは光により金 属銀に還元されて変色を起とし易くなるが、とのような 変色が好ましくない場合には、その組成中に酸化セリウ ムまたは酸化チタンを加えることで、ガラス中の銀イオ ンは樹脂等との共存下においても熱あるいは光により金 10 属銀に還元されることなく、イオン状態で安定に存在す ることも合わせて見い出し本発明に到達した。

【0008】すなわち、本発明のガラス組成物は、モル %で表示して以下に示す範囲にあることを特徴とする。

P, 0, 40~55% CaO+MgO 20~55% Na, 0+K, O5~25% Ag,O  $0.03 \sim 5\%$ CeO2+TiO2 0~2.5% ZnO+BaO 0~30%

ただし (CaO+MgO+ZnO+BaO) の合計20 ~55%

0~ 5%  $SiO_{2} + Al_{2}O_{3}$ B,O, 0~20% PbO 0~ 5%

【0009】また、本発明のガラス組成物は、モル%で 表示して次に示す範囲にあることを特徴とする。

P, O, 40~55% CaO+MgO  $20 \sim 55\%$  $Na_{2}O+K_{2}O$ 5~25% Ag, O  $0.03 \sim 5\%$  $CeO_2 + TiO_2$ 0.05~2.5% ZnO+BaO0~30%

ただし(CaO+MgO+ZnO+BaO)の合計20 ~55%

 $SiO_{2} + Al_{2}O_{3}$  $0 \sim 5\%$ В,О, 0~20% PbO 0~5%

【0010】次に、上記組成範囲における各成分の限定 理由は以下の通りである。 P, O, は4 0 モル%より少な 40 いとガラスが失透し易くなり、55モル%より多いと粉 末状のリン酸塩原料のみの組み合わせではP,O,分が足 りなくなり、混合、溶融が困難となり製品のコスト上昇 を招く液体状のリン酸や非常に吸湿性の強い P, O, を原 料として使用せざるを得なくなる。

【0011】CaO+Mg0は20モル%より少ない と、粉末状のリン酸塩原料のみの組み合わせ組成を実現 するために導入が必要なNa,0+K,Oが多くなり、ガ ラスの水に対する溶解速度が大きくなり過ぎると共に、

いは光により金属銀に還元され易くなって変色を起こし 易くなり、55モル%より多いと水分に対する溶解性が 低くなり過ぎる。また、CaO+Mg0の成分の内、M gOのみを使用する場合には、CaOのみの使用の場合 に比べてガラスの水に対する溶解速度が小さくなり、水 分に対する溶解性を上げるために導入が必要なNa,0 +K,Oが多くなり、ガラス中の銀イオンが樹脂等との 共存下において熱あるいは光により金属銀に還元され易 くなって変色を起とし易くなるので、CaOのみを使用 するか、あるいはCaOの割合を多くして、モル比で CaO/(CaO+MgO) を70%以上とするのが 望ましい。

【0012】Na,0+K,Oは5モル%より少ないと、 ガラスの水に対する溶解速度を十分に大きくすることが できず、25モル%より多いとガラスの水に対する溶解 速度が大きくなり過ぎると共に、ガラス中の銀イオンが 樹脂等との共存下において熱あるいは光により金属銀に 還元され易くなって変色を起こし易くなる。

【0013】Ag,Oは、0.03モル%未満では抗菌 20 性が弱くなり、5モル%を越えると抗菌性に寄与しない 金属状の銀が生じ易くなると共に、銀は高価であるため 製品のコストを上昇させる。

【0014】CeO, およびTiO, は樹脂等に混合して 使用される場合で、変色を起こし易くなっても構わない 用途の場合には必須成分ではないが、このような変色が 好ましくない用途の場合には銀イオンの還元を抑制して 変色を防止するのに必須となる成分で、その合計量で 0.05~2.5モル%、望ましくは0.15~1.5 モル%である。0.05モル%未満では銀イオンの安定 30 化の効果が十分でなく、2.5モル%を越えるとC e\*\*, Ce\*\*, Ti\*\*によるガラスの着色が顕著になる と共に、ガラス製造に要する費用も髙価になる。 【0015】本発明において、とのように銀イオンに対 する酸化セリウムまたは酸化チタンの効果の詳細は明か ではないが、定性的には次のように説明できる。Agt イオンは太陽光照射(主に近紫外線)によって金属Ag に還元される。Ce'', Ce'', Ti''イオンはいずれ も紫外光~近紫外光を吸収するので、Ag・イオンの近 傍のCe<sup>31</sup>, Ce<sup>41</sup>, Ti<sup>41</sup>イオンの存在により、Ag \* イオンに照射される近紫外線の量が減少してAg\* イ オンの還元は抑制される。このように、酸化セリウムま

【0016】また、特に酸化第二セリウム(CeO,) は、ガラス溶融時に酸化剤として働き銀のイオン化を促 進するので、ガラス中のAg'イオンをイオン状態で安 定に保持する働きが強いものと推定される。

たは酸化チタンの存在は、太陽光照射によるAg\* イオ

ンの還元を抑制する効果があると考えられる。

【0017】ZnOおよびBaOはいずれも必須成分で はないが、銀イオンの安定性を悪化させること無く、ガ ガラス中の銀イオンが樹脂等との共存下において熱ある 50 ラスの溶融性を向上させることができる成分であり、2

n OおよびBa Oの合計量で30モル%以下の範囲で加 えることができる。また、Zn2・イオンはAg・イオン には劣るものの同様に抗菌性を示す成分であり、ガラス の抗菌力を向上させる効果もある。 さらに (СаО+М gO+ZnO+BaO) の合計量があまり大き過ぎる と、P,O,分が40モル%より少なくなりガラスが失透 し易くなるので、これらの合計量はCaO+Mg0の上 限量と同様55モル%以下としなければならない。

【0018】A1,O,はガラスの溶融性を悪化させると 共に、多量に入れ過ぎるとガラスの水に対する溶解速度 10 が小さくなり過ぎるので必須成分ではないが、少量の添 加でガラスの水に対する溶解速度の調整が可能な成分で ある。SiO、もAl、O、と同様の働きをするので、 (SiO<sub>2</sub>+Al<sub>2</sub>O<sub>4</sub>) の合計の上限量は5モル%、望 ましくは3モル%である。

【0019】B、O、は必須成分ではないが、銀イオンの 安定性を悪化させること無くガラスの溶融性を向上させ ることができる成分であり、20モル%以下望ましくは 15モル%以下の範囲で加えることができる。B,O 」は、ガラスの水に対する溶解速度を減少させるので、 20モル%を越えると水分に対する溶解性が低くなり過 ぎる。また、原料が高価なため、その量が多くなると製 品のコストが上昇する。また、PbOは5モル%以下含 有しても差し支えない。

[0020] また、F<sub>2</sub>, C<sub>1</sub>, B<sub>r</sub>, などのハロゲン はガラス中でAgと反応してハロゲン化銀となり、金属 銀に還元され易くなるので、不純物として含まれる以外 はできるだけ含有しないことが望ましい。

# [0021]

【実施例】表1に示した実施例および表2に示した比較 30 ポリエチレンと105 µm以下のガラス粉末を混合し、 例の組成になるよう、Mg、Caのリン酸塩あるいは場 合により炭酸塩、Na, Kのリン酸塩あるいは場合によ り炭酸塩、CeO,、TiO,、AgNO,、メタリン酸 亜鉛、BaCO,、SiO,、Al,O,、アルミニウムの リン酸塩、H,BO,、PbOを原料として用いバッチを 調合した。このバッチをPtるつぼに入れ、1300℃ で2時間溶融した後、ステンレス板上に流し出し板状に 成形後徐冷した。本実施例の組成になるバッチは、粉末 状の原料のみで構成可能で、通常のケイ酸系あるいはホ米

\* ウケイ酸系ガラスの場合と同様に混合、溶融が可能であ った。次に、得られたガラスについて、耐水性、抗菌 性、樹脂混合時の変色を調べた。結果を表1 および表2

【0022】耐水性は、日本光学硝子工業会規格(JO GIS)「光学ガラスの化学的耐久性の測定方法(粉末 法)06-1975」を用いて評価した。この方法は、 粉砕したガラスから420~590μmの粒度の粉末を 採取し、これをアセトンで洗浄して微粉を除去した後、 その中から約2.6gを100m1の沸騰水中に1時間 浸漬し、乾燥後重量減を測定する方法である。

【0023】抗菌性は、以下のようにして簡易的に評価 した。105μm以下に粉砕したガラスを、アルミナ粉 末に重量でアルミナ1に対してガラス0.1の割合で混 合し、この混合粉末約0.5gを12.2mmφ×約 1.5mmの大きさのペレットに約100kgf/cm 2 の圧力でプレス成形し、抗菌試験用の試験片とした。 この抗菌試験用の試験片を、グルコース・ペプトン・寒 天培地、標準培地の上に静置し、その上からそれぞれか 20 びの胞子懸濁液、菌液(いずれも室内浮遊のものを繁殖 させたもの)をガラス製噴霧器にて約1m1噴霧した。 これを28℃、7日間恒温槽中で培養し試験片の周囲に 出来た生育阻止帯(ハロー)の幅を観察した。評価は、 ハローの大きさが5mm以上の場合に

、2~5mmの場合に 〇、2mm未満の場合に×で示した。ハローの幅 W(mm)は 以下によって定める。

W=(T-D)/2 T:試料とハローを併せた全体の直径(mm) D:試料の直径(mm)

【0024】樹脂混合時の変色は、重量で同量の粉末状 これを200℃に保持したオーブン中に入れ、30分間 加熱した後炉外に取り出して冷却し、溶融したポリエチ レンが変色するかどうかによって評価した。評価は、変 色が全く認められない場合に⑥、変色がごくわずかな場 合に○、変色がわずかな場合に△、変色が顕著な場合に ×で示した。

[0025]

【表1】

実施例 (mol%)

_ = = = = = =							- <b></b> -	_
	1	2	3	4	5	6	7	_
P <sub>2</sub> O <sub>s</sub>	49.0	49.0	41.0	48.0	44.5	47.5	47.48	_
Mao	0	0	37.0	41.0	0	0	8.0	
CaO	38.0	41.8	0	0	34.5	40.0	31.5	
Na₂ O	12.0	0	0	8.5	10.0	0	10.0	
K₄ O	0	8.2	20.5	0	0	8.5	0	
CeO₂	0	0	0	0	0	0	0.02	
TiO₂	0	0	0	0	0	0	0	

7 Aq₂ O 1.0 1.0 1.5 2.5 1.0 1.0 1.0 ZnO 0 0 0 0 0 Ba<sub>0</sub> 0 0 10.0 0 SiO<sub>2</sub> 0 0 0 0 3.0 0 A٦، O، 0 0 0 0 B<sub>2</sub> O<sub>3</sub> Pb0 耐水性(%) 38.1 45.5 43.1 28.5 52.0 32.6 30.5 抗菌性 細菌 0 0 0 0 かび 0 0 0 0 0 0 0 樹脂着色  $\triangle$   $\triangle$  $\triangle$   $\triangle$   $\triangle$ Δ Δ 

[0026]

. 実施例(続き) (mol%)

=======================================							
	8	9	10	11	12	13	14
P <sub>2</sub> O <sub>5</sub>	49.0	49.0	41.0	47.0	49.0	52.0	43.5
Mao	0	0	37.0	41.0	0	0	0
CaO	37.7	41.5	0	0	31.0	35.0	35.0
Na₂O	12.0	0	0	0	0	0	10.0
<b>K</b> ₄0	0	8.2	20.0	8.5	8.5	8.5	0
CeO <sub>2</sub>	0.3	0.3	0	0	0.2	0.5	0.5
TiO₂	0	0	0.5	1.0	0.3	0	0
A <u>q</u> ₄ O	1.0	1.0	1.5	2.5	1.0	1.0	1.0
ZnO	0	0	0	0	10.0	0	0
BaO	0	0	0	0	0	0	0
SiO₂	0	0	0	0	0	0	0
Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	0	0	0	0	0	3.0	0
$B_2 O_3$	0	0	0	0	0	0	10.0
PbO	0	0	0	0	0	0	0
			<b>-</b>			<b>-</b>	
耐水性 (%)	38.1	41.5	40.1	23.5	27.7	45.7	25.3
抗菌性 細菌	0	0	0	0	0	0	0
かび	0	0	0	0	0	0	<b>o</b>
樹脂着色	0	0	0	0	0	0	0
=======================================							

【0027】 【表2】

40

【0028】表1に示した実施例から明らかなように、本発明の範囲にある組成のガラスについては、耐水性が低くガラスの水への溶解速度が比較的大きいために、組成によっては多少弱い物もあるがベレットの周囲には明確な阻止帯が観察され、強い抗菌性が確認された。この抗菌性の違いは、銀イオン含有量および耐水性の違いによる、ガラスからの銀イオンの溶出速度の違いに起因す

0

×

0

==============

樹脂着色

10

ると思われる。また、樹脂着色については、実施例1~7のCeO<sub>2</sub>、TiO<sub>2</sub>を含有しない組成あるいは本発明の請求項2に記載の範囲より少ない含有量の組成については、わずかな着色が認められた。一方、実施例8~14のCeO<sub>2</sub>、TiO<sub>2</sub>を本発明の請求項2に記載の範囲に含まれる量含有する組成については、着色はほとんど認められず、着色が認められたものもそれはどくわずかで、実用上問題無いレベルと推定された。

【0029】一方、表2に示した比較例の中では、比較 例1 (特開平4-338129の特許請求範囲に含まれる組成) および比較例2 (アルカリ酸化物を含有しない組成であって本発明の特許請求範囲外) については、樹脂の着色はわずかであったが、耐水性が良く銀イオンの溶出速度が小さいため抗菌性が弱かった。表2の比較例3の過剰量のTiO,を含有する組成については、抗菌性が強く、樹脂材料そのものの変色は認められないが、ガラスが顕著に着色しているために、樹脂製品としては変色が著しい。

[0030]

20 【発明の効果】以上の通り、本発明による抗菌性ガラス 組成物は、多量の銀イオンを含有可能で、水分に対する 溶解性が高いので抗菌性に優れ、また樹脂に混合しても 着色を起こすことがほとんど無い抗菌性ガラス組成物で ある。